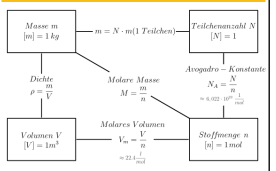
Chemie ZF L. Hoffmann & D. Vermee Ihoffma & dvermee Edited/translated by Betschen Matias 30. November 2022

1. Basics

1.1 Umrechnungen, Beziehungen & Umrechnungen



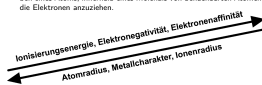
- 1. Energie: $1eV = 1.602 \cdot 10^{-19} J$, 1cal = 4.18 J
- 2. **Druck:** $1Pa=9.892atm=1.0 10^{-5}bar=7.5 10^{-3}torr$
- 3. **Stoffmenge:** $1 \text{mol} = 6.022 \cdot 10^{23}$ Teilchen (Avogadrokonst.)
- 4. **Länge:** $1\text{Å} = 10^{-10} m$
- 5. Standardbedingungen Thermodynamik: 25C = 298K. 1bar. 1 mol. 1 cal
- 6. Standardbedingungen Elektrochemie: 25C = 298K, 1atm, Konzentration 1M

1.2 Allgemeines

- Kinetische Energie: $E_{kin} = \frac{1}{2} m v^2$
- Potentielle Energie: $E_{pot} = \stackrel{?}{m} g \Delta h$
- Elektrostatische WW: $E_{el}=\frac{\kappa Q_1 Q_2}{d^3}$ $\kappa=\frac{1}{4\pi\epsilon_0}$
- Photonenergie: $E_{\gamma} = h \cdot f = \frac{h \cdot c}{\lambda}$
- de-Broglie-Wellenlänge: $\lambda = \frac{h}{m \cdot q}$ spez. wärmekapazität: $C_s = \frac{q}{m \cdot \Delta t}$

1.3 Trends im Periodensystem

- Ionisierungsenergie: Energie, die nötig ist, um ein Elektron aus der neutral geladenen Atom zu entfernen.
- Elektronenaffinität: Frei werdende Energie, wenn ein neutrales Atom ein Flektron aufnimmt
- Elektronegativität: Die Elektronegativität ist ein Maß für das Bestreben eines Atoms, innerhalb eines Moleküls von benachbarten Atomen die Flektronen anzuziehen



2. Atome

2.1 Quantenmechanik

- Ordnungszahl = #Protonen = #Elektronen
- Massenzahl = Anzahl Protonen + Anzahl Neutronen

Elektronen haben Teilchen und Welleneigenschaften. Daraus folgt, dass sich Energie und Position eines Elektrons nicht mit der gleichen Genauigkeit bestimmen lassen (Heisenberg'sche Unschärferelation).

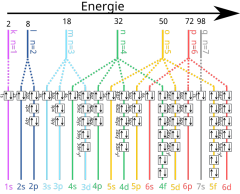
Effektive Kernladung: $\vec{Z}_{eff} = \vec{Z} - \vec{S}$

Z = Anzahl Protonen, $S = \text{Anzahl } e^{-}$ auf innere Bahnen

Innerhalb einer Periode nimmt effektive Kernladung von links nach rechts

zu. Daraus folgt, dass Valenzelektronen stärker an den Kern gebunden sind, der Atomradius nimmt ab

2.2 Orbitale



- Orbitale mit dem gleichen n-Wert heissen Schalen
- Orbitale mit dem selben n- und I-Werten heissen Unterschalen.
- · Jede Schale mit Quantenzahl n hat n Unterschalen.
- Die Drehimpulszahl bestimmt die Form der Orbitale.
- Jede Unterschale hat 2l + 1 Orbitale.

Hauptquantenzahl n: Je grösser n, desto weiter ist das elektron vom Kern entfernt. $n \in [1, 2, 3, 4]$. n bedingt l & m

Drehimpulsquantenzahl l: Bestimmt Form der Orbitale. $l \in [0, n-1]$

Magnetische Quantenzahl m_1 : Beschreibt Orientierung des Orbitals im Raum $m_l \in [-l, l]$

Spinnquantenzahl m_s: Zu verstehen als Drehimpuls. Spin up ↑, Spin-

- s-Orbital → Kugelförmig.
- p-Orbital → Hantelförmig.
- d-Orbital → Meistens Vierblättriges Kleeblatt.

Pauli-Prinzip: Jedes Orbital kann von maximal zwei Elektronen besetzt werden (Eins mit Spin-up, eins mit Spin-down).

Hund'sche Regel: Möglichst viele Elektronen haben den gleichen Spin, weswegen es energetisch günstiger ist, wenn alle Orbitale der äussersten Schale gefüllt werden, als wenn die Hälfte dieser Orbitale ganz gefüllt werden

Schale	n	l	Orbitaltyp	m	8	Anzahl der Quantenzuständ	le
K	1	0	1s	0	±1/2	2 2	
L	2	0	2s	0	+1/2	2 8	
		1	2p	-1 0 +1	+1/2	6 6	
M	3	0	3s	0	+1/2	2	
		1	3р	-1 0 +1	±1/2	6 18	
		2	3d	-2 -1 0 +1 +2	± 1/2	10	
N	4	0	4s	0	+1/2	2	
		1	4p	-1 0 +1	+1/2	6 32	
		2	4d	-2 -1 0 +1 +2	±1/2	10	
		3	4f	-3 -2 -1 0 +1 +2 +3	3 +1/2	14	

3. Chemische Bindungstypen

3.1 Kovalente Bindungen

Zwei Atome teilen sich ein Elektronenpaar, Bsp.:

Oktettregel: #Bindungen =8-#VE

Nur für Elemente der 1. & 2. Hauptgruppe gilt Oktettregel strikt. Ab dritten HG können Elemente auch mehr Bindungen eingehen. !Bei H und He → #Bindungen = 2 - #VE

3.2 Polarität & Dipolmoment

• ΔEN < 0.5: Gleichmässige Verteilung der Elektronen zwischen Atomen, kein Dipolmoment,

• $\Delta EN > 0.5$: Polare Bindung, e^- näher beim elektronegativen Atom (δ^-). Ungleichmässige Verteilung der Elektronen \rightarrow Dipolmo-

3.3 Formalladung

Wenn ein Atom mehr/weniger Bindungen macht, als nötig sind um ein VE-Oktett zu erreichen, resultiert eine Formalladung auf den Atom. Bestimmung der Formalladung:

- 1. Alle Bindungen im Molekül spalten (gleichmässige Aufteilung zwischen Bindungspartnern.)
- 2. Formalladung je Atom = $\#VE \#e^{-}$ (nach Spaltung)
- 3. Formalladungen aufsummieren → effektive Ladung des Moleküls. 4. Homolytische Spaltung: Bindung gleichmässig in der Mitte trennen

3.4 Bindungslänge & Bindungsstärke

Länge: Dreifach < Doppelt < Einfach Stärke: Dreifach > Doppelt > Einfach Ein Molekül ist am stabilsten, wenn:

- am wenigsten Formalladungen.
- Formalladung nicht zu vermeiden sind, wenn geringste Ladungstren-
- negative (positive) Formalladungen auf elektronegativen (-positiven)

3.5 Ionische Bindung

Ein Atom gibt einem anderen Atom Elektronen ab → Kationen(+) und Anionen(-) entstehen. Bindung durch elektrostatische Anziehung. Ionische Bindung erst ab $\Delta EN > 1.7$

Atom mit niedrigerer EN gibt Elektron ab ↔.

Die freiwerdende Energie, wenn sich Anion & Kation im Gitter anordnen nennt man Gitterenergie: ΔH_{Gitter}

3.6 Metallische Bindung



Positiv geladene Kerne umgeben von einer negativ geladenen Elektronenwolke. Metalle haben Defizit an VE → zu wenig VE, um Kovalente Bindung einzugehen. Frei bewegliche Ladungen (Elektronenwolke) sind Ursache für gute Strom- und Wärmeleitfähigkeit.

4 Molekiilmodelle 4.1 VSEPR

Bestimmung des Modells:

stärker

- 1. Zentralatom des Moleküls bestimmt.
- 2. Anzahl Liganden Bestimmen
- 3. Bestimmung der freien Elektronenpaare → Tabelle

Bindung und

Bindungsordnung (BO)= 0,5 (# e^- in bindenden MO - # e^- in anti-bindenden MO) höher RΩ .le desto stabiler das System,

kürzer

die

Bindung.

Number of	Electron-	Molecular Geometry				
Electron Dense Areas	Pair Geometry	No Lone Pairs	1 Ione Pair	2 Ione Pairs	3 Ione Pairs	4 Ione Pairs
2	Linear 180°	Linear				
3	Trigonal planar 120°	Trigonal planar	Bent			
4	Tetrahedral	Tetrahedral	Trigonal pyramidal	Bent		
5	Trigonal bipyramidal	Trigonal bipyramidal	Sawhorse	T-shaped	Linear	
6	Octahedral 90°	Octahedral	Square pyramidal	Square planar	T-shaped	Linear

4.2 Molekül-Orbital-Modell

Bindung entsteht durch das Überlappen der Atomorbitale zweier Atome wodurch zwei neue Molekülorbitale gebildet werden.

Atomorbital eines Molekülorbitale Atomorbital eines Fluor-Atoms p-Orbitale ---

 σ -Bindung: Atomorbitale überlappen entlang der internuklearen Achse.

 π -Bindung: Atomorbitale überlappen parallel zur internuklearen Achse.

Diagramm von unten nach oben auffüllen. Mit * markierte Orbitale sind antibindend.

Ferromagnetische Eigenschaften von Molekülen:

Paramagnetisch: Das Molekül hat ungepaarte Elektronen und wird daher von einem Magnetfeld angezogen.

Diamagnetisch: Das Molekül hat keine ungepaarten Elektronen und wird daher von einem Magnetfeld leicht abgestossen.

1 Pfeil in Box → Paramagnetisch, sonst Diamagnetisch

4.3 Hybridisierung

Verschmelzen von verschiedenen Orbitalen in einem Molekül.

- Bei der sp-Hybridisierung verschmelzen ein s- und ein p-Orbital miteinander. Bsp.: ethin (HC≡CH)
- Bei der sp^2 -Hybridisierung kommt zu einer Hybridisierung eines s-Orbitals und zwei p-Orbitalen. Bsp.: Ethen (H2C=CH2)
- Bei der sp^3 -Hybridisierung verbindet sich ein kugelförmiges s- und drei hantelförmige p-Orbitale, Bsp.: Methan(CH4)

Bei sp-Hybridiserung:



sp-Hybridorbitale

Bei sp²-Hybridiserung:



Bei sp³-Hybridiserung:



5. Aggregatszustände

5.1 Intermolekulare Wechselwirkungen

- Wasserstoffbrücken (stark)
 Entstehen zwischen H und O, N, F Atomen
- 2. **Dipol-Dipol-Wechselwirkungen** (mittel) Entstehen durch polare Bindungen ($\Delta EN > 0.5$)
- Van-der-Waals-WW/Dispersionskräfte (schwach)
 Entstehen durch temporäre Fluktuationen der Elektronen → temporärer Dipol, Gibts es immer. Grosse und lange Moleküle haben die stärksten Dispersionskräfte.

5.2 Flüssigkeiten

Gefrierpunktserniedrigung: $\Delta T_f = K_f m$

 $K_f = \text{Kryoskopische Konst.} \ m = \text{Molalität} \left[\frac{mol}{kq} \right]$

Je tiefer die **Viskosität**, desto grösser die Mobilität der Moleküle. Viskosität proportional zur Stärke der WW. Je höher die Viskosität, desto dickflüssiger.

5.3 Ideale Gase

- Wir machen 2 Annahmen:
- Gasteilchen wechselwirken nicht.
- Gasteilchen haben kein Volumen.
- Ideales Gasgesetz: pV = nRT = NkT
- Dichte $\rho = M \frac{n}{V} = M \frac{p}{RT}$
- R ist die universelle Gaskonstante
- Quadr. Mittelwert der Geschwindigkeit der Gasmoleküle: $u_{TMS} = \sqrt{3RT/M}$
- $M\left[gmol^{-1}\right], d\left[gL^{-1}\right], V\left[L\right]$

Bei hohen Drücken verhalten sich Gase nicht mehr ideal \to korrigierte ideale Gasgleichung:

$$(p + \frac{n^2 A}{V^2})(V - nb) = nRT$$

Partialdruck: Der Partialdruck ist der Anteil eines Gases am Druck des betrachteten Gasgemisches. Partialdrücke einer Gasmischung sind immer kleiner als der Gesamtdruck.

$$p_i = n_i \cdot \frac{RT}{V}$$
 Gesamtdruck = Σ aller Partialdrücke

5.4 Osmotischer Druck

Der Druck der benötigt würde, um Fluss von Lösungsmittelteilchen zu unterdrücken heisst osmotischer Druck.

$$\Pi = \left(rac{n}{V}
ight)RT = MRT \quad M = ext{Molarität}$$

6. Thermodynamik

6.2 0. Haupsatz

- Sind 2 Systeme wärmeleitend verbunden, dann haben beide Systeme die gleiche Temperatur. Thermisches Gleichgewicht.
- Wenn drittes System mit den anderen Systemen wärmeleitend verbunden ist → drittes System hat gleiche Temperatur.

6.2 1. Haupsatz

- Energie kann weder aus dem Nichts erzeugt werden, noch kann sie vernichtet werden Energieerhaltung.
- Energie kann von einem System nur mit der Umgebung mittels Wärme oder Arbeit ausgetauscht werden.
- Der 1. Hauptsatz der Thermodynamik verbindet die innere Energie eines Systems mit der am System/vom System verrichteten Arbeit und der aufgenommenen/abgegebenen Wärme:
 ∆ U = ∆ W + ∆ O

$$\Delta U = \Delta W + \Delta Q$$

$$\Delta E < 0 \rightarrow \text{evergen} \quad \Delta E > 0$$

$$\Delta E < 0 \rightarrow$$
 exergon, $\Delta E > 0 \rightarrow$ endergon $Q =$ Wärme $W =$ Arbeit $U =$ Innere Energie (manchemal E)

6.3 2. Hauptsatz

Entropie: Mass an Unordnung. Ist eine Zustandsfunktion

- irreversibler Prozess: $\Delta S > 0$, reversibler Prozess $\Delta S = 0$
- Die Entropie nimmt immer zu.

$$\Delta S = \frac{q_{rev}}{T} = S_{Ende} - S_{Anfang}$$

$$\Delta S = nR \cdot \ln \left(\frac{V_{Ende}}{V_{Anfang}} \right)$$

 $q_{rev} = ext{W\"armemenge bei reversiblem Prozess}$

6.5 Gibbs Energie ΔG

$$\begin{array}{l} \Delta G = \Delta H - T \cdot \Delta S \\ \Delta G_{rxn} = \Delta G_{Produkte} - \Delta G_{Edukte} \\ \Delta G_f^o = 0 \text{ für Elemente} \end{array}$$

• Spontan: $\Delta G < 0$, Nicht spontan: $\Delta G > 0$

ΔH	ΔS	$-T\Delta H$	ΔG	Reaktion Char.
-	+	-	1	Spontan bei allen T
+	-	+	+	Nicht spontan
-	-	+	+/-	Spontan bei low T, Nicht spontan bei high T
+	+	-	+/-	Spontan bei high T, Nicht spontan bei low T

6.4 Enthalpie ΔH

Bei konstantem Druck aufgenommenen/ abgegebenen Wärmemenge $\Delta H = \Delta E + p \Delta V = (q_p + w) - w = q_p$

- 1. Endotherm: $\Delta H > 0$ (System nimmt Wärme auf)
- 2. Exotherm: $\Delta H < 0$ (System gibt Wärme ab)

Reaktionsenthalpie:

 $\Delta H = \Delta H_{Produkte} - \Delta_{Edukte}$

Bildungsenthalpie:

$$\begin{array}{l} \Delta H_f = \sum n \cdot H_f(Produkte) - \sum m \cdot H_f(Edukte) \\ n, m = \text{Anzahl Moleküle} \\ \text{Falls Edukt/Produkt nur 1 Element} \rightarrow H_f = 0 \end{array}$$

Intensive Zustandsgrößen: Druck, absolute Temperatur

Extensive Zustandsgrößen: Volumen, Stoffmenge, Entropie Thermodynamische Potentiale (Zustandsgröße): innere Energie, freie

Energie, Enthalpie, Gibbs-Energie

Prozessgrößen: Wärme, Arbeit

Satz von Hess: $\Delta H_{rxn} = \Delta H_1 + \Delta H_2 + \cdots + \Delta H_n$

7. Kinetik

7.1 Reaktionsgeschwindigkeit

$$-aV-bB-(\dots)+cC+dD+(\dots)=0$$
 Reaktionsgesetz:
$$r=\frac{1}{\nu}\frac{d\left[X_{i}\right]}{dt}=k\prod_{i}\left[N_{i}\right]^{|\nu_{i}|} \qquad (1)$$

$$\nu=$$
 Stöchiometrischer Koeffizient, für Edukte + für Produkte - $k=A\cdot\exp\left(-\frac{E_{a}}{RT}\right)$ $A=$ Frequenzfak., $E_{a}=$ Aktivierungsenergie, $k=$ Geschwindigkeitskoeffizient.

Bestimmung der reaktionsgeschwindigkeit an Bildungsgeschwindigkeit 1. Schauen, von welchem Molekül Geschwindigkeit gefragt, von welchem gegeben

- 2. Koeffizienten der betroffenen Moleküle merken
- 3. In 1 einsetzen und nach gesuchter Geschwindigkeit auflösen

7.2 Reaktionsordnung

Reaktionsordnung bezüglich eines Edukts = Betrag seines stöch. Koeffizienten. Gesamtordnung = Summe aller Ordnungen der Edukte.

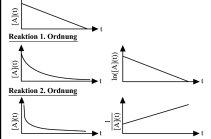
Bsp..
$$\mathrm{NH_4}^+ + \mathrm{NO_2}^- \longrightarrow \mathrm{N_2} + 2\,\mathrm{H_2O}$$
 mit
Geschwindigkeitsgesetz: $r = k \left[\mathrm{NH_4}^+\right]^1 \left[\mathrm{NO_2}^-\right]^1$

$$m_{NH_{4}^{+}}^{+} = 1; \quad m_{NO_{2}^{-}}^{-} = 1; \quad m_{N_{2}}^{} = 0; \quad m_{H_{2}O}^{} = 0$$

Gesamtordnung der Reaktion ist: $m_{tot} = \sum m_i = 2$

- O. Ordnung: konzentrationsunabhängig
- 1. Ordnung: Abhängig von Konzentration 1 Reaktanten
- 2. Ordnung: Abhängig von Konzentration 2 Reaktanten

Reaktion 0. Ordnung



A \Rightarrow Produkte $r = -\frac{d[A]}{dt} = k$ $[A]_t = -kt + [A]_0$ $t_{1/2} = \frac{[A]_0}{2k}$

A → Produkte $r = -\frac{d[A]}{dt} = k[A]$ $[A]_t = [A]_0 e^{-kt}$ $t_{1/2} = \frac{\ln{(2)}}{k} = \frac{0.693}{k}$ A → Produkte

A Produkte $r = -\frac{1}{2} \cdot \frac{d[A]}{dt} = k[A]^2$ $\frac{1}{[A]_t} = 2kt + \frac{1}{[A]_0}$ $t_{1/2} = \frac{1}{[A]_0 2k}$

7.3 Molekularität einer Reaktion

Anzahl der an Elementarreaktionen teilnehmenden Molekülen.

Elementarreaktion: Einzelner, irreversibel Schritt.

Unimolekular: A → Produkten
Bimolekular: A + B → Produkten

Trimolekular: $2A + B \longrightarrow Produkten$

Mehrstufige reaktion: Reaktion aus mehreren Elementarreaktion Bsp.:

$$NO_2 + CO \longrightarrow NO + CO_2 \longrightarrow \frac{2 \text{ NO}_2 \longrightarrow NO_3 + NO}{NO_3 + CO \longrightarrow NO_2 + CO_2}$$

Geschwindigkeitsgebender Schritt: Einzelne Elementarreaktionen oftmals nicht gleich schnell — Geschwindigkeit annäherbar durch Geschwindigkeit des langsamsten Schritts.

Reaktions und Geschwindigkeitsgesetz bestimmen:

- 1. Alle Gleichungen addieren, Gleiches kürzen → Reaktion
- 2. Produkte langsamster reaktion \rightarrow Geschwindigkeitsgesetz

Qualitative Temperaturabhängigkeit von k:

Die Erhöhung der Temperatur um 10^oC hat eine Verdoppelung der reaktionsgeschwindigkeit r bzw. des Geschwindigkeitskoeffizient k zur Folge.

• Qualitative Temperaturabhängigkeit von k:

$$k(T) = A \cdot \exp(-\frac{Ea}{RT}) \quad \ln(k(T)) = -\frac{Ea}{RT} + \ln(A)$$

8. Säure und Basen

Allgemein

Für die Reaktion $aA + bB \leftrightarrows cC + dD$

$$K = \frac{k \text{_}Hin}{k \text{_}R\ddot{u}ck} = \frac{[Produkte]}{[Edukte]} = \frac{[C]^c[D]^d}{[A]^a[B]^b}$$

 $K \gg 1 \rightarrow \mathsf{GGW}$ rechts $K \ll 1 \rightarrow \mathsf{GGW}$ links

8.1 Prinzip von le Châtélier

- Konzentrationsänderung: Erhöhung der Reaktanten führt zu Beschleunigung der Hin-Reaktion
- **Druckänderung**: Wird Druck in System erhöht → GGW verschiebt sich in Richtung Seite mit weniger teilchen.
- Temperaturänderung: Endotherme Reaktion wird bei Erhöhung bevorzugt.

8.2 Brönsted-Definition

S-B-Reaktion sind GGW- HCl + H₂O \rightleftharpoons Cl⁻ + H₃O· Reaktionen. Säure 1 Base 2 Base 1 Säure 2 Base 1 Säure 2

(Protonendonatoren).

Basen nehmen H + auf

• Starke Säure: $K\gg 1$

(Protonenakzeptoren). • Schwache Säure: $K \ll 1$ GGW bei HA

 $HA + H_2O = H_3O^+ + A^ K_s = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}$

 $NH_3 + H_2O \rightleftharpoons NH_4^* + OH^-$

Base 1 Säure 2 Säure 1 Base 2

GGW bei $A^ pH = -\lg(\left[H_3O^+\right]), \ pOH = -\lg(\left[OH^-\right])$ 14 = pOH + pH

8.3 PH-Skala $pK_S = -\log K_S$

Saure Lsg. pH-Wert < 7
 Basische Lsg. pH-Wert > 7

■ hoher $K_S \to \text{starke S\"aure}$ ■ tiefer $K_S \to \text{starke Base}$

■ Basische Lsg. pH-Wert > 7 ■ tiefer $K_S \rightarrow$ starke Base pH-Wert bestimmen: $pH = -\log(c(\lceil \ddot{S}\ddot{a}ure \rceil)) = 14 - pOH$

8.4 Redoxreaktion

Allgemeines

- Reaktion bei welcher Elektronen zwischen reaktionspartnern ausgetausch werden
- Oxidation: Abgabe von e^- , Oxidationszahl wird erhöht (Reduktionsmittel wird oxidiert)
- $\, \bullet \,$ Reduktion: Annahme von e^- , Oxidationszahl wird gesenkt (Oxidationsmittel wird reduziert).

Oxidationszahl: # VE eines Atoms-#Elektronen verbleibend am Atom nach heterolytischer Spaltung:

$$\begin{array}{c} \text{Oxidation: } -2e^{-} \\ \downarrow 0 \\ 2 \stackrel{\circ}{\text{Na}} + \stackrel{\circ}{\text{Cl}}_2 \longrightarrow \stackrel{\circ}{\text{Na}}^+ + 2 \stackrel{-1}{\text{Cl}} \\ \downarrow \\ \text{Reduktion: } +2e^{-} \end{array}$$

8.5 Heterolytische Spaltung

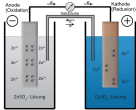
Beispie

```
\begin{tabular}{ll} N=C=S\\ \hline N=C=S\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 5-8 = -III\\ \hline C=WVE-e nach het. Sp. = 4-0 = +IV\\ \hline S=WVE-e nach het. Sp. = 4-0 = +IV\\ \hline S=WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WVE-e nach het. Sp. = 6-8 = -II\\ \hline N=0 & WV
```

- 1. Gesamtladung = Summe der Oxidationszahlen.
- 2. Homonukleare Moleküle An haben die Oxidationszahl
- 3. Bei einatimigen Ionen: Ladung = Oxidationszahl.
- Wasserstoff am Metall → Hydrid (-I)
- 5. Wasserstoff am Nichtmetall → Proton (+I)
- 6. Sauerstoff oft -II
- 7. Fluor immer –I, da elektronegativestes Element

Oxidationsmittel: Stoff, welcher andere Stoffe oxidiert und dabei selbst reduziert wird, da er gerne Elektronen aufnimmt. Reduktionsmittel: Stoff, welcher andere Stoffe reduziert und dabei selbst oxidiert wird, da er gerne Elektronen abgibt.

8.6 Galvanische Zelle



e fliessen von der Anode zur Kathode. Anode gibt e ab. Kathode nimmt e auf. Oxidation an Anode. Reduktion an Kathode.

Überschüssige Sulfationen wandern über salzbrücke zurück → Ladungsausgleich.

Die Zellspannung E_{zelle} gibt Unterschied zwischen den Elektrodenpotentialen wieder. Der Unterschied in diesem Potential ist die EMK. Zellspannung in Volt. $E_{Zelle} = E_{Red}(Kat.) - E_{Red}(Ano.) = E_{Red}(Red) - E_{Red}(Ox)$